PRODUCTION OF MICROSPHERE BY CROSSLINKING PROTEIN,

Publication number: JP2167222 (A)

Publication date:

1990-06-27

JIYOSHIAANU AREKU; FURORANSU GODAIYU; JIAN KUROODO JIAMUURU; BURAHAMU SHIYURUUTO +

Applicant(s):

Classification:

Inventor(s):

- international:

A61K9/64; A61K8/04; A61K8/64; A61K8/65; A61K9/16;

A61Q19/00; A61Q19/10; B01J13/04; A61K9/52; A61K8/04; A61K8/30; A61K9/16; A61Q19/00; A61Q19/10; B01J13/04;

(IPC1-7): A61K9/64; B01J13/04

- European:

A61K8/04H; A61K8/64; A61K8/64C; A61K8/65; A61K9/16H6H;

A61Q19/00; A61Q19/10

Application number: JP19890210801 19890817 Priority number(s): FR19880010942 19880817

Abstract of JP 2167222 (A)

PURPOSE: To obtain a uniform protein spherule by adding a carbodiimide to an emulsion comprising an organic solvent phase containing a surfactant and an aqueous liquid phase containing a protein to activate cross-linking. CONSTITUTION: An emulsion comprising a continuous phase composed of a surfactant (e.g. sorbitan ester)-containing organic solvent, preferably a 5-10C aliphatic hydrocarbon or a 5-8C cyclic aliphatic hydrocarbon and a discontinuous phase composed of a hydrophilic liquid phase containing at least one protein is prepared. The emulsion is mixed with a carbodilmide, preferably 1ethyl-3-(3- dimethylaminopropyl)carbodiimide and cross-linking is activated to form precipitate of spherule. The precipitate is separated and cleaned to give a protein spherule. When a mixture of an aqueous phase and an organic solvent (e.g. dimethylformamide) to be mixed with water is used as the discontinuous liquid phase, a water-insoluble product such as a capsulated medicine can be produced.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

Also published as:

R2635459 (A1)

IT1232917 (B)

🔼 GB2224258 (A)

🔼 ES2018638 (A6)

国 DE3927073 (A1)

@特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 平2-167222

Int. Cl. 1

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)6月27日

A 61 K 9/64 B 01 J 13/04 D 7624-4C

8317-4G B 01 J 13/02

Α ...

審査請求 未請求 請求項の数 26 (全8頁)

会発明の名称

蛋白質の架橋による微小球体の製造方法、得られた微小球体及びその用途

②特 顋 平1-210801

@出 願 平1(1989)8月17日

優先権主張

図1988年8月17日図フランス(FR) 図8810942

@発 明 者

ジョシアーヌ、アレク

フランス国アンティーブ06600、シュマン・ド・ラ・シュ ケット 300番 レ・ヴェルジェ・ド・ヴァル・コンスタ

ンス

の出 顧 人

サントル、アンテルナ

フランス国ヴアルポーヌ06560、ソフイア・アンテイポリ

ショナル、ド、ルシエ

(番地なし)

ルシユ、デルマトロジ

ツク

四代 理 人 弁理士 中島 直彦 外 1名

最終頁に続く

卯細密の浄む(内容に変更なし)

明細

1. 発明の名称

蛋白質の架構による微小球体の製造方法、得られた微小球体及びその用途

2. 特許請求の範囲

(2) 連続相に添加する界面活性剤がソルビタンエステルである前項(1) に記載の方法。

(3) 不連続相が水性相である前項(1) または(2) K 記載の方法。

(4) 水性相が限定された四に緩衝されている前項(3) に記載の方法。

(5)不連税相が水と混合し得る有機溶剤と水性相

との混合物である前項(1)または(2)に記収の方法。

(5)有機溶剤がシメチルホルムアミドである前項(5)に記憶の方法。

(7)カプセル化される製品が不連続相中に溶解されている前項(3)~(6)のいずれかに配載の方法。

(B)不連続相に還完剤を抵加する前項(1)~(7)のいずれかに配載の方法。

(9) 連続相を構成する密剤が不連続相と混合しない音割である前項(1) ~(8) のいずれかに記載の方法。 の連続相を構成する密剤が脂肪族 C_{5~10} 炭化水 ままたは重式脂肪族 C_{5~8}炭化水果である前項(9) に記載の方法。

印速終相を構成する溶剤がシクロヘキサンである前項値に記載の方法。

(は連続相を構成する密剤がポリシロキサンである前項(9)に記載の方法。

(1)カルポジイミドが構造式

R - N = C = N - R'

(との式で、RとRとは同一または異つていて、 B、分枝状または非分枝状の脂肪族に,~C,o苺、 ヘチロ原子を含有するまたは含有していない選式 脂肪族語、または芳香族語であり、とれらの基は 1つまたはそれ以上の酸性または塩素性置換器を 持つているととができる)

で扱わされる、前項(I)~図のいずれかに配数の方 法。

(4)カルボシィミドが1 - エチル-3 - (3 - ジ メチルアミノプロピル) カルボシィミドである前 項付に記載の方法。

四活性化剤の他に触媒を導入する前項(1)~04のいずれかに記載の方法。

00 触鍵がスクシンイミドである前項的に配数の 方法。

対触媒がN-ヒドロキシスクシンイミドである 前項組に記載の方法。

明整小球体比較物を水または提衝液の何れかで 洗浄するか、1 つの段階は水での少くとも1 回の 洗浄からなり、他の段階は無水の部別での洗浄か らなる2 段階で洗浄する前項(1) ~ 切のいずれかに 記載の方法。

つ化合物を含有させるための、前項QQIに配収の数 小球体の使用。

3. 発明の詳細な説明

本発明は微小球体の製造方法とかくして得られる微小球体の用途とに関する。

蛋白質は微小球体またはマイクカプセルの製造のため広く使用されて来た。 得られる微小球体またはマイクロカプセルは、 特に薬剤中で、 例えば 徐放楽物の講製用または 特別な器官への薬物導入のための賦形薬として用いられている。

数小球体またはマイクロカプセルの乳潤液中での循かけ方法は既知であり、それによれば蛋白質は2官能性反応物例をはグルタルアルデヒドまたは酸ソクロリドにより横かけされる。これらの方法によれば、2官能性反応物は极かけされた蛋白質中に残留して概を形成する。この方法は蛋白質質に人工的スペーサーを導入すると云う不利な点を持つている。

更に、カルボキシル番とTミノ番との間の反応 はカルボジイミドおよび(または)スクシンイミ (s)無水の船剤がエチルアルコールである前項(s) に記載の方法。

四少くとも1つの活性物質を微小球体中に組入れる前項(I)~09のいずれかに記載の方法。

が 敬小球体への活性物質の組入れを、架格工程の後で、前記敬小球体を、組入れるべき活性物質を含有する形骸中に受すことにより行う前項似に 記載の方法。

23 限小球体への活性物質の組入れを、 酸小球体 を製造する駅に達成させる前項例に記載の方法。

四前項(1)~四のいずれかに記載の方法により得られる、イソペプチド型の架橋により架橋された、1 種またはそれ以上の蛋白質の微小球体。

20前項四〜四のいずれかに記載の方法により得 ちれる、イソペプチド型の果構により架構された、 1 種またはそれ以上の蛋白質の微小球体。

公前項四に配載の数小球体の、経口投与できる 組成物中でのおよび乾燥した薬学的形態での、希 釈剤さたは焼動化剤としての使用。

四寨学的、化粧品学的または生物学的活性を持

P誘導体化よつて活性化されることが知られてい る。特化、蛋白質のカルポキシル基と遊除アミノ 落との反応による蛋白質の積かけを活性化させる ために、とれらの化合物が投案されてきた。との 場合イソペプチャ型の直接的な機がつくられる。 との型の根かけは、スポンジまたはシート形のコ ラーナンに基く、倍かけされたマトリックス製造 に関する国際出風第WO 85/04413 号に記載されて いる。この方法によれば、作業は水性相中で行わ れ、コラーゲンをカルボジイミドおよび(または) 2官能性スクシンイミジルエステルと接触させ、 後、その混合物を高温で加熱してコラーゲンに基 く構かけされたマトリツクスを得る。フランス符 許出顧訊 A 2,280,352 号は、ポリスチレンラテッ クスの不活性粒子を含有する優衡されている水性 媒質中、カルポジイミド存在の下で毒器蛋白質を 樹かけし、後、その能合物を加熱または窒温に放 置して、 ポリスチレンラテックスに吸収された 樽 かけ蛋白質を得た。

前記文書中には、乳倒蔽の形で反応を行つたも

のはないし、均一な酸小球体を得ているものはな

本出題によれば、活性化剤としてのカルポジイ ミド存在の下、乳化法により、イソペプテド型の 直接的な構の形成により、蛋白質から電小球件を 調波できることが発見された。この微小球体の有 利な点は、若し放出されると生物学的に有害また は刺散性であるかもしれない反応物と蛋白質とを 共有結合で結合させていないことである。従つて 本発明によれば、必然的に蛋白質問にスペーサー が存在すると云う先行技術の不利さが回避される。

従つて、本発明は、連続相が界面活性剤が添加 されている有機溶剤からなり、不連続相が少くと も1つの蛋白質を含有する親水性液体相からなる 乳樹族を攪拌し乍ら鯛製し、カルポジイミドを前 配乳樹液に添加して、蛋白質の橋かけを活性化し、 做小球体の比較物を得、前記沈酸物を分離し、洗 浄するととを特徴とする、乳間液中での根かけに よる蛋白質量小球体の製造方法に関する。

連続相に添加する界面活性剤はこの相に可能で、

虚小球体を形成させるのに用いられる蛋白質は ペプテド型の橋を形成できるどんな蛋白質でもよ い。また異る蛋白質の混合物を用いることもでき る。それには、人、動物または植物由来の蛋白質、 例えば酵素、キャリャー蛋白質(ヘモグロビン主 たは血清アルプミン)、栄養蛋白質(オパルビン またはカゼイン)、構造蛋白質(ケラテン、1. Q、Bまたは№型のコラーゲンもるいはゼラチン)、 (この式で、Rとおとは同一または異り、H、分 或る種の防衛または抗体蛋白質または免疫酵素蛋 白質かよび種種を他の蛋白質例えば毒素、膜受容 体あるいはホルモンを挙げてもよい。更に特別に は、血清アルプミンとリプテームとが用いられる。 とれらの格はイソペプテド型であり、蛋白質の NH2 茜とCOOH 茜との反応により得られる。 SH 着またはOH送もまた COOH 基と相を形成すること がてきる。

連択相を構成する器剤は不連択相と混合したい 疏水性溶剤または疎水性溶剤の混合物である。特 化、脂肪族 Cs ~ C10 炭化水果または環式脂肪族 Cs ~ C。 炭化水素、更に特別にはシクロヘキサンを

乳閥物を、その双水相が有機相に分散するように 配向させる。との界面活性剤は、例えばソルビタ ンエステルでもつてもよい。

第1の態級によれば、不連続液体相は水性相で あり、その場合、蛋白質とカルポジイミドとは前 記水性相に辞解している。その水性相は好ましく は限定された叫の暖衝浴液である。カプセル化を 所望する水帝性製品は、若し適当ならばとの水性 相に溶解させる。活性素の飛解を可能にさせる君 解剤は、若し適当ならば酢加してもよい。

第2の窓様によれば、不連続液体相は水性相と 水に混合する有機溶剤との混合物である。後者は 好ましくはジメチルホルムアミド(DMF)であ る。事実、その高い溶剤力によつて、DMFは水 化不留の分子を啓解させるととができ、 水化不容 の製品、例えば楽物のカプセル化を可能にする。 とりしてカプセル化する製品をその有機溶剤を含 有する進合物中に召解させておくととができる。 意元剤例をはジテオエリトリトールの不連続相へ の活加は収率を改算する。

用いる。また、ポリシロキサン例えばヘキサメテ ルジシロキサンまたは紙粘度かまたは既体である ポリメチルシロキサンむよび ポリジメチルシクロ シロキサンも用い得る。

糖かけ反応活性化剤として用いられるカルポジ イミドは構造式

R - N = C = N - R'

枝または分枝してない脂肪族Ci-Cio茲、ヘテロ 原子を含有していても、いたくてもよい環式脂肪 族来または芳香族落である)

て表わされる。とれらの基は反応劇生成物の溶解 を可能にする、1つまたはそれ以上の酸性または 塩盐性単換器を持つているととができる。更に特 別には1-エチル-3-(3-ジメテルアミノブ ロピル)カルポジイミド塩化物、以下 EDCI、HCL と記す,を用いる。

好ましい級様によれば、活性化剤としてのカル ポゾイミドに加えて、触丝を用いることができる。 との触媒はスクシンイミド、特別には N - ヒドロ

キシスクシンィミドである。 触媒は蛋白質と共に不連続相中に導入する。 蛋白質の損かけを カルポ ツィミドと N - ヒドロキシスクシンイミドと O ででの下に行う場合、 その 様かけ反応を 第1 図1 に 示すごとく 面く ことができる。 この 反応は 明らかに、カルボツィミドは 構の形成に 関与していない ととを示していて、 それは 引援き 簡単な 洗 神に より 除去できる 尿素誘導体に 変わる。

その反応の終に敬小球体の比較物が得られ、繰 返し水で洗浄して創生成物例をばカルポジィミド から誘導される尿素を除去するか、あるいは、特 にその敬小球体がカプセル化されている薬物を含 ・有し、その薬物を抽出したくない場合には適当な 水性の緩衝液で洗浄する。

若し必要ならば、洗浄を2段階で行うことが出来る。副生成物例をばカルボジイミドシよびN-ヒドロキシスクシンイミドから誘導される尿素を除去するために行う水での洗浄に加えて、不達疣液体相と混合しない連続相を除去するために水での洗净の前または後で、無水器剤での洗浄、例え

蛋白質の微小球体に関し、その微小球体は例えば 前記して定義した方法で得られる。

得られる最小球体の特性は使用蛋白質の型、不 速院相の本性かよび使用した反応もの数に従って 異つてもよい。表しは微小球体が異る優短的かよ び物型化学的挙動を持つととができるととを示し ている。更に、選択した不速院祖によって、得ら れる酸小球体は情化酵素により多かれ少かれ劣化 される。それ故、多かれ少かれ生分解される酸小 球体が期待される適用の型に従つて得られてもよ

い。 表 1

151-1-		水性不连绕相			DMF20wt が 含有する不定統和
蛋白	質	ナルナミン リン		リンナーム	アルプミン
EDC I. HO	4胜(1)*	300=9	6 O O=9	1,370=9	200 =9
物理的外貌		球状で強い		球状でとむ れ易い	球状で強い
ΦX.	*	25≴	80\$	-	90≉
商化	D7 *	. <u>81</u> 5	抗	-	-
শ	:8:	5	1 .	-	А

(1)* 使用蛋白質500 申当りのほ。 EDC1.HEL 1 - エチルー3 - (3 - ジノテルブミノアロビル)カルボジイミド環境域 はエテルアルコールでの洗浄を加えてもよい。

洗浄後得られる球体は乾燥、選当ならば薄結乾燥し、必要ならば薄元鉄質中パーコール勾配によって精製する。乾燥球体中に尿素が存在しないことはクロマトグラフィー分析により点検できる。

洗浄技得られる微小球体はその微小球体により 固定したい物質の唇液と接触させることができる。 固定化必要な接触時間の後、微小球体を洗浄し、 乾燥する。

使用される反応物の量は作業条件に従つて変えることができる。次の例を挙げてもよい。

- 1. 水性不連択相を用いるアルブミンの場合: 蛋白質 500 町当り EDCI.HCと 200 ~ 600 町用いる。
- 水中 DMF 20 重量多で構成される不連続相を 用いるアルブミンの場合:蛋白質 500 mm 当り EDCI.
 HCL 200 ~ 600 mm 用いてもよい。

型小球体製造温度は一般に 2 ~ 40℃で、反応時間は変えることができ、少くと 6 5 時間である。

本発明はまた新製品として、イソペプテド型の 磨光けて磨かけされている1つまたはそれ以上の

蛋白質の等電点に従い反応媒質の叫を選ぶとと により、正電荷または負電荷を持つ低小球体を得 ることができる。こうして、本発明に従う最小球 体はイオン性の製品例えば楽物をカプセル化また は固定することができる。

得られる最小球体の直径は 3 μm から 1 mm まで変り得る。得られる酸小体の寸法は提拌の速さと用いられる乳化システムとに左右される。超音波を用いるととにより、 10 μm 以下の直径を持つ微小球体を高い百分率で得られるかもしれない。また外部有機相中に適当な安定化剤を導入することにより小さい直径の微小球体を得ることができる。

本発明に従り扱小球体は数多くの応用をもつ。

所電を持たない微小球体はマッサージ用または 皮膚標序のため化粧気形変中に組入れることができる。との場合、微小球体ならびに生物学的本質 の類似物例をは角膜細胞の完全に蛋白質的性質が 利用される。所電をもたない微小球体はまた乾燥 薬剤形式中シェび経口投与することができる組成 物中の希釈剤または流動化剤としても用いられる。

做小球体は薬学的、化粧品的または生物学的活 性を持つている化合物を含有させるために用いる ととがてきる。特にそれは、薬物例えば消費剤、 抗真菌剤、抗菌剤、抗炎症剤、レチノイドまたは アントラノイド、化粧剤例えば顕要染料または日 光フィルターあるいは生活性物質用の観形薬とし て役立てるととができる。製品は最小球体製造時 にカプセル化するとともできるし、微小球体のイ オン性を去進して、カプセルになつている製品の 府旅に個小球体を受すことにより固定することも できる。

放小球体は不安定な薬物を保護できる。 それは 特別な皮膚の訴え例をは改るしたたる根な条件の 場合局所的に適用できる。

薬物を持つている微小球体はまた全身的に投与 するとともできる。

敵小球体組成物においては、球体に生物学的(免疫学的または鬱素的)性質を与える特別な蛋白 質を含ませることもできる。

ひ小球体は着色剤を持つととができメイクアツ

太の処方で製造する。

借かけされているアルプミン酸小球体、	
φ = 100 μm	5.00 P
セチルステアリルアルコール	5.00 %
エチレンオキシド20モルを含有するポリオキシ エチレン化セチルステアリルアルコール	0.70 9
エチレンオキシド1 2モルを含有する ポリオキシエチレン化	
セチルステアリルアルコール	0.30 %
セチルアルコール	1.50 %
クリセロールモノステアレート	2.00 /
クセリン袖	6.00.7
メチルパラーヒドロキシベンゾエート	0.08 /
プロピルペラーヒドロキシベンゾエート	0.07 9
シリコーン他	1.00 7
無 图 水	77.35 9
皮膚の手入れに用いるととができる	る骨らかなり

皮膚の手入れに用いるととができる骨ら リームを得る。微小球体は見分けられるが、その 構造から軟い感触である。

奥施例3 キナクリンを持つ微小球体を含有す るセラチンカアセル

プ製品に用いられるととができる。

以下に与えられる例は純粋に説明として、何智 限定を意味するととなく、本発明の理解を一層よ くさせる。

夹箱例1 マンサージクリーム

次の処方で製造される。

初かけされているアルアミン低小球体 100 µm < \$ < 200 M m

7.00 9

乳化ラノリンアルコール、ワツクスおよび 炭化水素に蒸く精製油の混合物 "BDP" 社より商品名 Anhydrous Rucerin' 37.00 8 で販売されるもの メチルパラ・ヒドロキシベンゾエート

0.07 9

プロピル ・イラーヒドロキシベンゾエート

0.08 9

惩 茁 水

55.85 8

均一な外観をもつ比較的履厚なクリームを得る。 適用の場合、クリームは脂様の肌合いを持ち、敵 小球体は皮膚上で見分けられ、マッサーン効果を 増強する。

異施例2 皮膚清浄クリーム

キナクリンは消息経口的に投与される駆虫剤で あり、抗マラリア剤である。本実施例に従い、キ ナクリンを徐放できるような微小球体中に持たせ て要学的組成物を製造することを提案する。キナ クリンを持つ微小球体は各微小球体 500 四を含有 するセラテンカプセルの形で提供される。

問題の敬小球体の調製には、キナクリン塩酸塩 50 9、ついでアルナミン 500 9を水2㎡に召開す る。それから全体を、 Dow Corning 社から Fluid Dow Corning 344 の名の下に販売され、 Cyclome thicone の名で(以下とれを用いる)表はされる との揮発性シリコーンに、商品名 Span 85 の下に ICI 社で販売されているソルビタントリオレエー トを5 遺量も添加したポリジメチルシロキサン20 ml中で、契前例4 K配数の条件下に3分間乳化す る。 EDCI.HC4 600 mを水1 ml に密解し、前記の 乳濁液を添加する。積かけ工程を、提押したがら 光を遺断して12時間続ける。樹かけ終了時、酸 小球体は強い黄色花波物の形で得られ、遠心分離 し、水切配で洗浄し、原材乾燥する。

特團平2-167222 (6)

顕微鏡の下で観察すると、原結乾燥した製品はよく分離された形の微小球体で、奥賀的に、 磁小球体の外側には結晶を見ることができない。 送収 半は使用蛋白質重量に対し 7 5 重量 までもり、 磁小球体中のキナクリンのカアセル化収率は 1 重量 まである。

实施例 4

メテレン方を水性不連続相中のアルブミン微小球体中にカアセル化する。ノチレン青20町と血漬アルブミン 500 町とを水2 al 中に溶解し、全体を、Span 85 5 重量が添加した Cyclomethicone 15 が中で乳化する。 鉱型羽根をもつ複拌機をつけ、それを 500 回転/分の適さで回転させている。 50 配のフラスコ中で乳間を登立する。 3 分間複件後 EDCI.HC 2 300 町を含有する水性溶液 1 ml を添加する。 2 の構かけ工程を一定の複拌の下、外部相の放発を避けながら 5 時間 優ける。 5 時間 の が、 それの 放発を 強小球体は 強い 青色の 沈 最 物の形で、 それを 遠心分離し、 エタノールで 1 回、 次の 次 世 全 の 洗浄 は メチレン 青の 放出を 制限

水中でのメチレン育放出についての曲額を実施例4と5との最小球体について比較した。第2図に示す曲額は、メチレン官の百分率放出量を分で表わした時間の関数として示している。曲額1は水中EDCI.HC4の使用、曲額2はツメチルホルムフミド中EDCI.HC4の使用に対応している。

ノテレン官の放出が不連択水性相を用いて製造したアルプミン酸小球体の場合非常に避らされていることが利かろう。ノテレン官の半量は、無水相中で製造した微小球体の場合2分間で放出され、水性相中で製造された像小球体の場合35分間かかって放出されている。

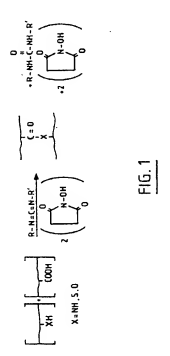
両方の微小球体の場合、メチレン骨の 90%以上は 9 0 分後に放出されている。

4. 図面の簡単な説明

31.1 図はカルボジイミドとN-ヒドロキシスクシンイミドの存在下における蛋白質の架構反応を 説明する線図的説別図であり、31.2 図は水中でのメチレン骨放出曲線を示す線図的説明図である。 するよう非常に速に行う。それから数小球体を概 結花焼する。カプセル化されたメテレン官の収率 は、水性鍵質中でその数小球体を磨砕した後、 メ= 655.8 nm の分光測光測定により測定される。 カプセル化されたメチレン官の収率は微小球体の 全盤盤に対し1 重量をである。

突 始 例 5

メチレン育を無水不連続相中で血清アルブミン中に閉じ込める。メチレン育(20 m)と Nーヒドロキシスクシンイミド(10 m)とをジメテルフォルムアミド2 ml中に習解する。それに血清アルブミン(500 m)を添加し、超音波タンク中で3分間分散する。全体を実施例4と同じ作業条件で、Span 85を5 重量が添加してある Cyclomethicone 15 ml 中に乳化する。 EDCI.HCL 10 m をジメチルホルムアミド1 ml に溶解し、それからその乳濁液に導入する。 植かけ、洗浄、 凍結乾燥 およびカブセルにされたメチレン曽の収率の 間定は実施例 4 にかけると同様に行う。カブセル化されたメチレン曽の収率は 0.5 の重量をである。



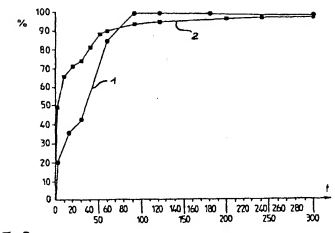


FIG. 2

第1頁の続き		
個発明 者	フロランス、ゴダイユ	フランス国バリ75014、リユー・アレ 41番
伊発明 者	ジアン・クロード、ジ	フランス国ムーガン06250、アレー・ド・ラ・グランジュ
	アムール	52番
⑦発 明 者	ブラハム、シユルート	フランス国アンテイーブ06600、シュマン・ド・ヴアル・
		ポスケ、アモー・ド・ヴアル・ポスケ、ヴイラ 35

特開平2-167222 (8)

河车移足有抗正双阵(分成)

平成 1年12月18日

特許庁長宵殿

1. 事件の表示

平成1年特許顯第210801号

2. 死例の名称:

蛋白質の集積による微小球体の製造 方法、得られた微小球体及びその用途

3、補正をする者

事件との関係

特許出頭人

サントル、アンテルナショナル、ド、ルシェルシュ、 デルマトロジック

4. 化理人

東ル南部地域が近17日1番14号 海池東地区ル 在2584-0782 (5813) が理士 中 島 宣 彦

5. 補正命令の目付

平成1年11月13日 (平成1年11月28日発送)

6. 福沙州保

明期間の浄街(内容に変更なし)

7. 植形の内容

胼胝のとおり

Cited Document 3 (Partial Translation)

1

METHOD FOR PRODUCING MICROSPHERES BY CROSSLINKING PROTEINS, THE OBTAINED MICROSPHERES, AND USE THEREOF

5

CLAIMS

- A method for producing protein microspheres by crosslinking in an emulsion,
 comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking by adding a carbodiimide to the obtained emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned
 precipitate.
 - 2. The method of claim 1, wherein the surfactant added to the continuous phase is a sorbitan ester.
- 20 3. The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is an aqueous phase.
 - 4. The method of claim 3, wherein the aqueous phase is buffered at a defined pH.
- 5. The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is a mixture of an aqueous phase and an organic solvent which may be water-miscible.
 - 6. The method of claim 5, wherein the organic solvent is dimethylformamide.
- 7. The method of any one of claims 3 to 6, wherein a product to be encapsulated is dissolved in the discontinuous phase.
 - 8. The method of any one of claims 1 to 7, wherein a reducing agent is added to the discontinuous phase.
- 9. The method of any one of claims 1 to 8, wherein a solvent constituting the continuous phase is a solvent immiscible with the discontinuous phase.

- 10. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is an aliphatic C_{5-10} hydrocarbon, or a cycloaliphatic C_{5-8} hydrocarbon.
- 5 11. The method of claim 10, wherein the solvent constituting the continuous phase is cyclohexane.
 - 12. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is polysiloxane.
 - 13. The method of any one of claims 1 to 12, wherein the carbodiimide is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

(wherein R and R' are the same or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C₁-C₁₀ group, a cycloaliphatic group containing or not containing a heteroatom, or an aromatic group, and these groups may have one or more acidic or basic substituents).

14. The method of claim 13, wherein the carbodiimide is 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide.

10

20

25

- 15. The method of any one of claims 1 to 14, wherein a catalyst is introduced in addition to an activator.
- 16. The method of claim 15, wherein the catalyst is a succinimide.
- 17. The method of claim 16, wherein the catalyst is N-hydroxysuccinimide.
- 18. The method of any one of claims 1 to 17, comprising washing the microsphere precipitate using either water or buffer, or washing the microsphere precipitate in two steps wherein the first step comprises washing at least once with water, and the next step is washing with an anhydrous solvent.
 - 19. The method of claim 18, wherein the anhydrous solvent is ethyl alcohol.
- 35 20. The method of any one of claims 1 to 19, wherein at least one active substance is incorporated into the microsphere.

- 21. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is carried out after the crosslinking process by soaking said microsphere into a solution containing the active substance to be incorporated.
- 22. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is accomplished when producing the microsphere.
- 23. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 1 to 19.
 - 24. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 20 to 22.
- 15 25. Use of the microsphere of claim 23 as a diluent or a fluidization agent in a composition that can be administered orally and in a dry pharmaceutical form.
 - 26. Use of the microsphere of claim 24 for inclusion of a compound having pharmaceutical, cosmetic, or biological activity.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

The present invention relates to methods for producing microspheres and uses of the obtained microspheres.

Proteins have been widely used for the production of microspheres or microcapsules. The obtained microspheres or microcapsules are being used particularly in pharmaceutical agents as excipients, for example, for introducing drugs into specific organs or for preparing controlled-release drugs.

Crosslinking methods for microspheres or microcapsules in an emulsion are known, and according to them, the protein is crosslinked using a bifunctional reactant such as glutaraldehyde or an acid dichloride. In these methods, the bifunctional reactant remains within the crosslinked proteins to form a bridge. These methods have the disadvantage that they introduce an artificial spacer between the proteins.

Furthermore, reactions between carboxyl groups and amino groups are known to be activated by carbodiimide and (or) succinimide derivatives. These compounds have been proposed particularly for activating crosslinking between proteins by reactions between the

5

20

25

30

35

carboxyl groups and free amino groups of proteins. In this case, a direct isopeptide-type bridge is formed. This type of linkage has been described in International Application No. WO 85/04413 relating to production of collagen-based crosslinked matrices in sponge or sheet form. In this method, the operation is done in the aqueous phase, collagen is made to come in contact with a carbodiimide and (or) a bifunctional succinimidyl ester, and then this mixture is heated to a high temperature to obtain the collagen-based crosslinked matrix. According to the French Patent Application No. A 2,280,352, a toxic protein was crosslinked in the presence of a carbodiimide in a buffered aqueous medium containing inactive particles of polystyrene latex, subsequently this mixture was heated or left to stand at room temperature to obtain a crosslinked protein absorbed on polystyrene latex.

5

10

15

20

25

30

35

In none the above-mentioned documents is the reaction performed in the form of an emulsion, and in none of them are homogeneous microspheres obtained.

According to the present description, the inventors discovered that microspheres can be prepared from proteins by formation of direct isopeptide-type bridge through an emulsification method in the presence of a carbodiimide as an activating agent. An advantage of such a microsphere is that the biologically harmful or stimulatory reactant to be released and the protein are not covalently bonded. Therefore, the present invention avoids the disadvantage present in the conventional technology which is the inevitable presence of spacers between the proteins.

Therefore, the present invention relates to methods for producing protein microspheres through crosslinking in an emulsion, comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking of proteins by adding a carbodiimide to the aforementioned emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned precipitate.

The surfactant added to the continuous phase is soluble in this phase and orients the emulsified substance so that the hydrophilic phase is dispersed in the organic phase. This surfactant may be, for example, a sorbitan ester.

According to a first embodiment, the discontinuous liquid phase is an aqueous phase, and in such case, the protein and carbodiimide are dissolved in the aqueous phase. The aqueous phase is preferably a buffer solution at a defined pH. A water-soluble product to be encapsulated is dissolved in this aqueous phase when appropriate. Solubilizers which enable solubilization of an active substance may be added when appropriate.

According to a second embodiment, the discontinuous liquid phase is a mixture of an aqueous phase and a water-miscible organic solvent. The latter is preferably dimethylformamide (DMF). In fact, DMF can solubilize molecules which are insoluble in

water through its high solvent power, and enables encapsulation of water-insoluble products such as drugs. This way, a product to be encapsulated can be dissolved in a mixture containing such an organic solvent. Addition of a reducing agent such as dithioerythritol to the discontinuous phase improves the yield.

5

10

15

20

25

30

35

The protein used to form the microspheres may be any protein that can form peptide-type bridges. Mixtures of different proteins may also be used. Examples of these proteins include human-, animal-, or plant-derived proteins such as enzymes, carrier proteins (hemoglobin or serum albumin), nutrient proteins (ovalbumin or casein), structural proteins (keratin, collagen of type I, II, III or IV or gelatin), certain defense or antibody proteins or immunoregulatory proteins, and various other proteins such as toxins, membrane receptors or hormones. Especially, serum-albumin and lysozyme are used. These bridges are of the isopeptide type and are obtained by reaction of NH₂ groups with COOH groups of proteins. The SH or OH groups can also form bridges with the COOH groups.

The solvent which constitutes the continuous phase is a hydrophobic solvent or a mixture of hydrophobic solvents, which is immiscible with the discontinuous phase. In particular, an aliphatic C_5 - C_{10} hydrocarbon or a cycloaliphatic C_5 - C_8 hydrocarbon is used, and more especially cyclohexane is used. Polysiloxanes, such as hexamethyldisiloxane or paper clay, or polymethylsiloxanes and polydimethylcyclosiloxanes which are fluid may also be used.

The carbodiimide used as a crosslinking reaction activator is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

(wherein, R and R' are identical or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C₁-C₁₀ group, a cycloaliphatic group which may or may not contain a heteroatom, or an aromatic group). These groups can carry one or more acidic or basic substituents which enable solubilization of the reaction by-products. Especially, 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide chloride, hereinafter referred to as EDCI·HCl, is used.

According to a preferred embodiment, a catalyst may be used in addition to the carbodiimide serving as the activator. This catalyst is a succinimide, especially N-hydroxysuccinimide. The catalyst is introduced into the discontinuous phase together with the protein. When the crosslinking of proteins is carried out in the presence of a carbodiimide and N-hydroxysuccinimide, the crosslinking reaction can be depicted as shown in Figure 1. This reaction shows clearly that the carbodiimide does not participate in the bridge formation, and that it is converted to a urea derivative which can subsequently be removed by simple washing.

At the end of the reaction, a precipitate of microspheres is obtained, which can be

washed repeatedly with water to remove the by-products, for example the urea derived from the carbodiimide, or with an appropriate aqueous buffer, especially in the case where the microspheres contain an encapsulated medicament and one does not wish to extract this drug.

5

10

15

20

25

30

35

The diameter of the obtained microspheres may vary from 3 µm to 1 mm. The size of the obtained microspheres depends on the speed of stirring and on the emulsifying system used. By using sonication, a high percentage of microspheres having a diameter of 10 µm or less may

be obtained. It is also possible to obtain microspheres of small diameter by introducing a suitable stabilizing agent into the external organic phase.

The microspheres according to the present invention have numerous applications.

The uncharged microspheres can be incorporated into cosmetic vehicles for massage or for skin cleansing. In this case, the genuinely protein-like character of the microspheres and substances having similar essential biological qualities such as corneal cells are utilized. The uncharged microspheres can also be used as diluents or fluidizing agents in dry pharmaceutical forms and in compositions which can be administered orally.

The microspheres can be used for containing compounds possessing pharmaceutical, cosmetic or biological activity. In particular, they can serve as an excipient for drugs such as antiseptics, antifungal agents, antibacterial agents, anti-inflammatory agents, retinoids or anthranoids, cosmetic agents such as hair dyes or sunlight filters, or biologically active substances. The products can be encapsulated at the time of producing the microspheres or can be fixed by soaking the microspheres in a solution of the capsulated product, considering the ionic character of the microspheres.

The microspheres can protect unstable drugs. They can be applied topically in the case of particular skin complaints such as certain dripping conditions.

The microspheres loaded with drugs can also be administered systemically.

It is also possible to include in the microsphere composition, special proteins which impart biological (immunological or enzymatic) properties to the spheres.

The microspheres can be loaded with colorants and used in make-up products.

The Examples provided below further illustrate the present invention. However, these Examples are only provided for illustrations of the present invention, and the present invention should not to be construed as being limited thereto.

EXAMPLE 1 Massage cream

The following prescription is used for the production:

The following presemption is used for use productions	7.00 g
Crosslinked albumin microspheres, 100 μm < φ < 200 Mm	
Mixture of emulsifying lanolin alcohols, waxes, and refined oils based on	
hydrocarbons, sold under the trade name of "Anhydrous Rucerin" by the company	
"BDP"	37.00 g
Methyl para-hydroxybenzoate	0.07 g
Propyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Sterile water	55.85 g

A relatively thick cream having a homogeneous appearance was obtained. When applied, the cream had a greasy texture and the microspheres were discernible on the skin and enhanced massaging effects.

EXAMPLE 2

Skin cleansing cream

The following prescription is used for the production:

The following presemption is about in pro-	
Crosslinked albumin microspheres, φ = 100 μm	5.00 g
Cetyl stearyl alcohol	5.00 g
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 20 moles of ethylene oxide	0.70 g
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 12 moles of ethylene oxide	0.30 g
Cetyl alcohol	1.50 g
Glycerol monostearate	2. 00 g
Vaseline oil	6. 00 g
Methyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Propyl para-hydroxybenzoate	0.07 g
Silicone oil	1.00 g
Sterile water	77.35 g

A smooth cream which can be used for skin care was obtained. The microspheres were discernible but had a soft texture because of their structure.

10

5